

**UNIWERSYTECKI DZIECIĘCY SZPITAL KLINICZNY**  
**im. L. Zamenhofs w Białymstoku**

15-274 Białystok, ul. Waszyngtona 17; tel. (85)7450595, fax (85) 7450595

Białystok, 09.06.2022 r.

**Wszyscy uczestnicy  
postępowania przetargowego**

**PN-19/22/1/1**

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego PN-19/22/1 – Dostawa leków i substancji recepturowych**

Informujemy, iż do Zamawiającego wpłynęły zapytania o przytoczonej poniżej treści:  
na mocy art. 135 ust. 1 - 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019, z późn. zm.) udzielamy **wyjaśnień do treści specyfikacji warunków zamówienia.**

**Treść pytań:**

**Pytanie nr 1:** dotyczy Zadanie 42 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lubragel w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 2:** dotyczy zapisów SIWZ – pakiet nr 42

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowany przedmiot zamówienia (wyrób medyczny) nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego, składu konsygnacyjnego lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie nr 3:** dotyczy: zadanie nr 38 \_lek o nazwie handlowej Humira

Czy Zamawiający jest zainteresowany zakupem leku o nazwie handlowej Humira, mając na uwadze, iż lek Humira będzie refundowany w programie lekowym B.33 „Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów” do dnia wygaśnięcia obowiązującej decyzji refundacyjnej, tj. do 28 lutego 2023 r ? Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie czasu trwania umowy w zadaniu nr 38 do dnia 28 lutego 2023r ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 4:**

Czy w Pakietach 36 i 37 Zamawiający ma na myśli zaoferowanie opakowań z płynem infuzyjnym, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jałowości dwóch portów: portu do Infuzji i portu do dostrzyknięć, co gwarantuje sterylność portów, bezpieczeństwo użytkowania, skraca czas przygotowywania leków do podaży oraz zmniejsza koszty użytkowania opakowań z płynami infuzyjnymi?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 5:**

Zamawiający we wzorze umowy § 2 ust. 4 zastrzegł, iż:

„Zamawiający wymaga dostaw od poniedziałku do soboty włącznie. Apteka Szpitalna pracuje od poniedziałku do piątku w godzinach 07:30–19:00, a w soboty 7:30-15:00.”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy produktów są realizowane od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni wolnych od pracy, w związku z tym, czy Zamawiający odstąpi od wymogu realizacji dostaw w soboty od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu znajdującego się w zadaniu 50?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 6:** dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 5 ust. 1a oraz ust. 1b w ten sposób, że:

1. Zamawiający obciąży Wykonawcę karą umowną:

a) w wysokości 5% wartości niezrealizowanej umowy brutto, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada,”

b) w przypadku nienależytego wykonywania umowy, które może się przejawiać np.: w nieterminowej realizacji dostaw, niezgodności dostawy z zamówieniem, niezgodności dostawy z fakturą, stosowaniu zmienionych cen bez zastosowania procedury zmiany cen określonej w umowie, załatwianiu reklamacji w sposób niezgodny z zapisami w umowie, odmowie realizacji dostawy (ustnej lub pisemnej):

- w wysokości 3% wartości niezrealizowanej umowy brutto w przypadku każdorazowego wystąpienia pozostałych okoliczności;

#### Uzasadnienie

Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od kwoty zamówienia stanowiący przedmiot niniejszej umowy co może skutkować obciążeniem Wykonawcy nadmiernym i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy. Kara

umowna ma pełnić funkcję mobilizującą wykonawcę do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia oraz funkcję odszkodowawczą, jeżeli wykonawca wykona przedmiot umowy nieterminowo lub w sposób nieprawidłowy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 7:** Pakiet 48, Pozycja 1:

Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 8:**

Zamawiający określa w Pakiecie 47 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 9:**

Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie 47 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 10:** Pakiet 42

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a 24 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowania po 24 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, z uwzględnieniem pojemności 5-6 ml.**

KIEROWNIK  
Sekcji Zamówień Publicznych

*mgr Iwona Kasiel*

